

厚生労働省科学研究費補助金（がん政策研究事業）
小児期に発症する遺伝性腫瘍に対するがんゲノム医療体制実装のための研究

リー・フラウメニ症候群の診療ガイドライン

目次

要旨.....	1
はじめに.....	1
本診療ガイドラインの作成方法.....	2
1. 基本的事項.....	2
1.1. LFS とは.....	2
1.2. 疫学.....	2
1.3. 診断.....	3
1.3.1. 遺伝学的診断と古典的 LFS.....	3
1.3.2. Chompret (シヨンプル) の基準.....	3
1.4. 臨床像.....	3
1.4.1. がん浸透率、LFS コア腫瘍.....	3
1.4.2. TP53病的バリエーション遺伝子型と臨床像、および、臨床像に影響を及ぼす因子.....	5
1.5. 予防・治療.....	6
1.6. がんサーベイランス.....	6
1.6.1. がんサーベイランス・プロトコール.....	6
1.6.2. サーベイランスの有効性・不利益.....	7
1.6.3. サーベイランスで用いられる各種検査法の精度.....	8
1.7. 心理学的問題.....	9
2. LFS 診療ガイドライン.....	11
CQ1) LFS を疑い TP53 遺伝学的検査を実施する基準として Chompret 基準は有用か?.....	11
CQ2) TP53 遺伝学的検査を実施する時期は?.....	11
CQ3) 放射線照射は回避すべきか?.....	12
CQ4) がんサーベイランスを実行すべきか?.....	12
CQ5) サーベイランスの対象者は?.....	13
CQ6) サーベイランスの開始時期は?.....	13
考案.....	14
政策提言.....	15
参考文献.....	16

研究組織.....	24
ガイドライン作成委員会.....	24
文献レビュー委員会.....	24
ガイドライン作成協力者.....	24

要旨

- ・リー・フラウメニ症候群(Li-Fraumeni syndrome, LFS)は、がん抑制遺伝子である *TP53* の生殖細胞系列病的バリエントを保持する人 (*TP53* 病的バリエント保持者) に発症する、常染色体優性遺伝形式を呈する遺伝性腫瘍である。
- ・一般人口における *TP53* 病的バリエント保持者の頻度については、500-20,000 人に1人との報告がある。一方、小児がん患者では1.6% (中央値、0-6.7%)、成人がん患者では0.2%との報告がある。
- ・LFS は *TP53* 生殖細胞系列病的バリエントにより診断するが、*TP53* 病的バリエントを保持していなくても古典的LFS 診断基準に合致する場合もLFS と診断する。LFS を疑ったら早々に *TP53* 遺伝学的検査を行うことが推奨されている。
- ・*TP53* 遺伝学的検査を受ける基準として Chompret の基準が広く用いられている。しかし、本基準に合致しないLFS も多いため、LFS が疑われる場合は本基準にとらわれることなく、*TP53* 遺伝学的検査を行う。
- ・*TP53* 病的バリエント保持者が生涯がんを発症する確率(浸透率)は男性で約75%、女性でほぼ100%である。LFS コア腫瘍(乳がん、骨肉腫、軟部肉腫、脳腫瘍、副腎皮質がん)を高頻度に発症するが、血液腫瘍、上皮性がん、小児がんなどあらゆる種類のがんを発症する。また約半数が同時/異時性に複数のがんを発症する。
- ・*TP53* 病的バリエントの種類や *TP53* の機能を修飾する因子が臨床像に影響することが示唆されているが、現時点では確実に言及できない。
- ・*TP53* 病的バリエント保持者に対するがん発症予防薬はない。リスク低減乳房切除術などの外科療法は今後の検討課題である。
- ・理論上、放射線への曝露が二次がん発症を誘導する可能性があり、可能な限り放射線を用いた検査や治療を回避することが推奨されている。
- ・LFS のフォローアップ法として、定期的な全身MRI、脳MRI、乳房MRI、腹部超音波検査などからなるがんサーベイランスを、診断後早々に実施することが推奨されている。しかし、その有効性は未確定であり、高偽陽性率、過剰診断、画像検査時の鎮静に伴う有害事象、ネガティブな心理的影響など不利益も多い。
- ・がんサーベイランスによるがん検出率は極めて高い。早期がんとして検出され、低強度の治療が行われていることが多いため、少なくとも治療合併症の軽減、QOL の向上に寄与する可能性がある。
- ・ゲノム医療の普及に伴うLFS の診断は回避できない。LFS の包括的診療体制を構築する必要がある、そのためには、LFS レジストリや遺伝カウンセリング、がんサーベイランスからなるプログラムの実行可能性や有効性を検証する臨床研究を準備する必要がある。

はじめに

リー・フラウメニ症候群(Li-Fraumeni syndrome, LFS)は、生涯にわたり高率にがんを発症する遺伝性腫瘍(症)である。重複がんの発生頻度も高く、長年恐れられてきたが、一方で、がんはあらゆる年齢層に発症し、また、発症するがん種も多岐にわたるため、LFS が背景にあることに気づかれにくいことも多い。これまで

でLFS は、がんの既往歴や家族歴などから疑われ、*TP53* 遺伝学的検査を経て診断されてきたが、がんゲノム医療が普及しつつある昨今では、がん遺伝子パネル検査の二次的所見として診断されるケースも増えてきている。しかし本邦におけるLFS 診療体制は未整備であり、臨床現場は混乱している。

2016年、米国がん学会(American Association

of Cancer Research, AACR)の分科会として開催された Childhood Cancer Predisposition Workshop では、LFS を含む遺伝性腫瘍のエキスパートが一堂に会し、Precision genetics に基づく小児遺伝性腫瘍の至適なサーベイランスとケアの基準を策定し、2017 年に Clinical Cancer Research 誌に17件の論文として報告した¹⁻¹⁷。本邦においてもこれを期に小児期・AYA 世代に発症する遺伝性腫瘍の包括的診療体制を構築する必要があると考え、2017 年、厚生労働省「小児期に発症する遺伝性腫瘍に対するがんゲノム医療体制実装のための研究」班を結成し、LFS 診療ガイドライン作成を研究目標の一つとした。

本診療ガイドラインの作成方法

研究班内に、主に臨床医からなる「ガイドライン作成委員会」と、それとは独立した遺伝性腫瘍を専門としない医師からなる「文献レビュー委員会」を結成した。ガイドライン作成委員会はクリニカル・クエスチョン (Clinical Question, CQ) を作成し、文献レビュー委員会では LFS に関する約 10,000 件の論文を CQ ごとに分類し、システムティックレビューを行った。研究開始当初、このシステムティックレビューからエビデンスを抽出・統合したエビデンス・レポートに基づいて、ガイドライン作成委員会が、利益・不利益などを評価し CQ に対する推奨を作成する予定であったが、LFS が希少疾患であることから多数例を対象とした報告が少なく、また、研究方法の標準化や再現性の確認がなされている報告も限られており、エビデンスの統合、さらには、利益・不利益の判定が困難な CQ が多いことがわかった。このため本診療ガイドラインでは、エビデンス・レポートに極力基づきつつ、随所にエキスパート・オピニオンを採用することとした。

このようにして作成した本ガイドラインは、研究班員 (研究分担者および研究協力者) の合意を経て最終案とし、日本小児血液・がん学会、

および、日本遺伝性腫瘍学会のパブリック・コメントを経て完成した。

1. 基本的事項

1.1. LFS とは

LFS とは、がん抑制遺伝子である *TP53* の生殖細胞系列病的バリエーションに起因する、生涯に渡り高率にがんを発症する遺伝性腫瘍である。LFS は 1969 年に Frederic Li と Joseph Fraumeni により、横紋筋肉腫を発端者とする 4 家系に独特なスペクトラムを持つがん種が発症していることが観察されたことに基づいて報告され¹⁸、1988 年に同氏らにより、若年発症のがんを常染色体優性遺伝形式で遺伝している 24 家系の解析から、古典的 LFS 診断基準として定義された (表 1)¹⁹。さらに 1990 年には David Malkin らにより、LFS の原因遺伝子が *TP53* の生殖細胞系列病的バリエーションであることが示された²⁰。

1.2. 疫学

一般人における *TP53* 生殖細胞系列病的バリエーションを保持する人 (以下、*TP53* 病的バリエーション保持者) の頻度は、約 5,000 人、あるいは、約 20,000 人に 1 人との報告がある^{21,22}。最近では米国 National Cancer Institute において 3 つのデータベースから約 64,000 人を無作為に抽出し調査した結果、131 人 (0.2%、約 500 人に 1 人) が *TP53* 病的バリエーション保持者であったと報告している²³。本邦では、東北メディカル・メガバンクのデータベース (2KJPN) において *TP53* 病的バリエーション保持者は 0.27% との報告がある²⁴。

がん患者における *TP53* 病的バリエーション保持者の頻度について、小児がんについては 2 つの大規模研究^{25,26} と、4 つのがんクリニカルシーケンス研究の報告があり²⁷⁻³⁰、これらからは約 2% であることが示唆される。成人がん患者については米国 Memorial Sloan Kettering Cancer Center が行なったがんクリニカルシー

クエンスでは、1,566 人中 4 人(0.2%)に *TP53* 生殖細胞系列病的バリエントが検出されている³¹。

1.3. 診断

1.3.1. 遺伝学的診断と古典的 LFS

LFS の唯一の原因遺伝子は *TP53* であり、*TP53* の生殖細胞系列病的バリエントの検出を持って LFS と診断する²⁰。また、*TP53* 病的バリエントを保持していなくとも古典的 LFS 診断基準を満たす人もあり、このような人も LFS と診断される¹⁹。

1.3.2. Chompret (シヨンプレ) の基準

LFS を疑い *TP53* の遺伝学的検査を受ける基準として Chompret 基準 (表 1) が広く用いられている。これは LFS の原因遺伝子が *TP53* であることが報告されてから、古典的 LFS 診断基準を満たさないが *TP53* 生殖細胞系列病的バリエントが検出されるがん患者が多数いることがわかり、LFS を見逃さないようにするために提唱されるようになった基準である。Chompret 基準は LFS の臨床データに基づいて、家族歴、多重がん、希少がん、若年乳がんの項目からなるが、2001 年に提唱されて以降³²、2009 年³³と 2015 年³⁴に改訂されており、今後も LFS の臨床像の解明とともに適宜改定されていくことになる。

解説: Chompret 基準の項目「希少がん」について、副腎皮質がん、および、脈絡叢がん患者における *TP53* 病的バリエント保持率は高いが、胎児型退形成亜型横紋筋肉腫における *TP53* 病的バリエント保持率については再現性が確認されていない。副腎皮質がん患者における *TP53* 病的バリエント保持者の割合は 18 才未満で 50–100% (中央値 75%)、18 才以上で 4–33% (中央値 13%) であり^{21,25,26,35–41}、年齢によらず副腎皮質がんは LFS を疑う腫瘍と言える。脈絡叢がん患者における *TP53* 病的バリエント保持者の割合は 25–100% (中央値 45%) で、

表1. 古典的LFS診断基準とChompretの基準

古典的LFS診断基準
(以下の全てを満たす)
・発端者が45才未満で肉腫を発症
・第1度近親者が45才未満でがんを発症
・第1、第2度近親者が45才未満でがんと診断、あるいは、年齢を問わず肉腫を発症
Chompretの <i>TP53</i> スクリーニングの基準
【家族歴】
(以下の全てを満たす)
・発端者が46才未満でLFSコア腫瘍(乳がん、骨軟部肉腫、副腎皮質がん、脳腫瘍)に罹患
・第1度あるいは第2度近親者の少なくとも一人が56才未満でLFSコア腫瘍の既往を有する。
・発端者が乳がんの場合は乳がんを発症した近親者を除外する。
【多重がん】
・発端者が多重がん(両側乳がんを除く)に罹患し、そのうち2種類がLFSコア腫瘍で、46才未満で最初のLFSコア腫瘍を発症
【希少がん】
・副腎皮質がん、脈絡叢がん、退形成亜型横紋筋肉腫の患者
・家族歴は問わない
【若年乳がん】
・31才以下の乳がん患者

全患者が 18 才未満であった^{21,25,42–45}。胎児型退形成亜型横紋筋肉腫は 15 例中 11 例 (73%) が *TP53* 病的バリエント保持者であったが⁴⁶、報告が 1 件のみであり今後の検討課題である。

Chompret 基準の項目「若年乳がん」について、一般の乳がん患者、閉経前発症の乳がん患者、および、乳がんの家族歴がある乳がん患者の *TP53* 病的バリエント保持率は、それぞれ、0–1.0%^{47–52}、0–3.8%^{50,53–57}、1.0–2.9%^{58,59}で、後二者で有意に高い。一方、31 才未満、31–40 才、41–50 才、および、51 才以上の乳がん患者の *TP53* 保持率は、それぞれ、0–3.8%、0–2.6%、0–0.8%、0–0.2%で、前 2 者に有意差は認められない。以上から閉経前発症、あるいは、乳がんの家族歴がある乳がん患者の場合、一般の乳がん患者と比較して *TP53* 保持率は高いが、年齢を下げて 31 才をカットオフ値とする証拠は明白ではない。

1.4. 臨床像

1.4.1. がん浸透率、LFS コア腫瘍

TP53 病的バリエント保持者が生涯がんを発症する確率 (浸透率) は著明に高く、男性で約

表2. LFSのがん浸透率、一般人との比較

	浸透率(%)	一般人との比較	
		SIR (95%CI)	RR (95%CI)
全がん	73.8	41.1 (29.9-55.0)	4.0 (3.3-4.8)
コアがん			
乳がん	25.0-59.6	105.1 (55.9-179.8)	6.4 (4.3-9.3)
骨肉腫	6.3-15.5	289.0 (93.1-674.4)	107 (49-203)
軟部肉腫	14.3-26.7	302.8 (130.4-596.8)	61 (33-102)
脳腫瘍	5.4-13.0	45.0 (9.0-131.5)	35 (19-60)
副腎皮質がん	1.7-13.0		

SIR standardized incidence ratio, 標準化罹患比, RR relative risk, 相対危険度

75%、女性でほぼ100%であることが知られている^{34,60}。がんの若年発症や、一人のLFS患者が同時に、あるいは、何度も異なるがん種のがんを発症する多重がんもまたLFSの特徴の一つである。乳がん、骨肉腫、軟部肉腫、脳腫瘍、副腎皮質がんをLFSコアがんと呼び、LFSではこれらのがんを高率に発症することが知られている。乳がんは上述のように閉経前の発症も多く、軟部肉腫は小児では横紋筋肉腫、成人では平滑筋肉腫が多い。脳腫瘍は乳児期から小児期早期に発症する脈絡叢がんの他、髄芽腫、神経膠腫が多い。一方、LFSでは胃がん・大腸がんなどの上皮性癌、白血病・リンパ腫などの血液悪性腫瘍、神経芽腫などの小児がんなど、あらゆる種類のがんを発症することが報告されている。

Chompret 基準にもあるが、副腎皮質がん、脈絡叢がん、退形成亜型横紋筋肉腫は高率にTP53病的バリエントを保持する。最近ではSHH (sonic hedgehog)型髄芽腫や低二倍体急性リンパ性白血病もまたLFSである可能性が高いことが示唆されている。

解説：がん浸透率：TP53病的バリエント保持者のがん浸透率は、平均経過観察期間約28年で、73.8%であった(表2)⁶⁰。一般集団との比較では、SIR=41.1 (95%CI: 29.9-55.0)⁶¹、RR=4.0 (95%CI: 3.3-4.8)⁶²とTP53病的バリエント保持者でがん発症のリスクが有意に高い。同一家系内においてもTP53病的バリエント保持者のがん発症のリスクは高く、女性、男性のRRはそれぞれ、43.8 (95%CI: 18.5-103.5)、

18.5 (95%CI: 8.3-41.3)⁶³、多変量解析でもORはそれぞれ、1,075 (95%CI: 358-3,299)、151 (95%CI: 60-380)⁶⁴であった。

TP53病的バリエント保持者におけるLFSコア腫瘍の浸透率、一般集団との比較を表2に示す。骨軟部肉腫を統一して解析した場合、一般集団と比較してOR = 1.69 (95%CI: 1.01-2.80)⁶⁵、家系内でもHR = 15.7 ($P < 0.0001$)⁶⁶とTP53病的バリエント保持者では骨軟部肉腫の浸透率が有意に高かった。また、ブラジル南東部にはp53 R337Hを保持するLFSが集積しているが、この地域における副腎皮質がんの発症リスクは、一般集団と比較して、RR = 2047 (95%CI: 455-9212)との報告がある⁶⁷。また、副腎皮質がんの発症予測精度については、感度84.6% (95%CI: 54.6-98.1)、特異度99.7% (95%CI: 99.7-99.8%)と報告されている。

LFSコアがん以外の腫瘍については、消化管がん、泌尿生殖器がん、血液腫瘍、肺がん、皮膚悪性腫瘍などTP53病的バリエント保持者が発症するがん種は多彩であるが、一般集団と比較してそれぞれのがん浸透率が高いという証拠は限られている^{34,60-62,68}。

解説：がん発症年齢：フランスのLFSの214家系におけるTP53病的バリエント保持者415人の解析では、0才児のがん浸透率が4%、5才、18才までの浸透率はそれぞれ22%、41%であった³⁴。また米国National Cancer InstituteによるLFSの107家系TP53病的バリエント保持者286人の解析では、50%がん累積発症年齢は男性で46才、女性で31才であった。米国

MD Anderson Cancer Center(MDACC)による10家系 *TP53*病的バリエント保持者145人の解析においても、発端者・両親・祖父母を相対リスクが最大になるように若年・高齢者に分割した場合、若年 *TP53*病的バリエント保持者のがん発症リスクは一般集団と比較して、男性で133倍、女性で165倍のリスク増があった(高齢 *TP53*病的バリエント保持者では男性15倍、女性26倍)⁶⁶。

1.4.2. *TP53*病的バリエント遺伝子型と臨床像、および、臨床像に影響を及ぼす因子

これまでに250種類以上の *TP53*生殖細胞系列病的バリエント (pathogenic/likely pathogenic variant)が報告されているが、良性のバリエント (benign/likely benign variant)から病的意義が不明なバリエント (variant of unknown significance, VUS)も多く、検出されたバリエントの病的意義の判定には、後述のホットスポットを除き、エキスパートパネルなど専門家による判定が不可欠である。

*TP53*病的バリエントの約7割はミスセンスバリエントである^{35,69}。スプライシングの異常、遺伝子内欠失、フレームシフト、ナンセンスバリエント、インフレーム挿入・欠失、イントロン欠失も報告されている³⁵。*TP53*病的バリエントには6つのホットスポット (p.R175H, p.G245S, p.R248Q, p.R248W, p.R273H, および p.R282W)があり、LFS家系の約2割がいずれかのホットスポットの生殖細胞系列病的バリエントを保持する³⁵。生殖細胞系列病的バリエントの種類は、*TP53*病的バリエント非保持者に発症するがんの体細胞系列病的バリエントのそれと似通っているが、同一部位の異常であっても発症する、あるいは、発症したがん種は大きく異なる⁷⁰。*TP53*のDNA結合部位のミスセンスバリエント保持者が比較的悪性度の高いがん種に、DNA非結合部位のミスセンスバリエント保持者が低悪性度のがん種に罹患する傾向にあるが^{34,71}、現時点では遺伝子

型から臨床像を予測することはできない。一方、*TP53*の機能を修飾する因子ががん種、がんの発症年齢に影響を及ぼす可能性が示唆されている。

解説: *TP53*-DNA結合部位のミスセンスバリエント保持者が横紋筋肉腫、骨肉腫を高頻度に発症すること⁶⁵、*TP53*-codon 337 または 344のいずれかに変化がある場合に平滑筋肉腫を高頻度に発症すること⁶⁶などで有意差が認められているが、再現性は確認されていない。一方、DNA非結合部位のバリエントである p53 R337H (ブラジルに集積)保持者には副腎皮質がんが多いことが報告されている。がん発症年齢については、ミスセンスバリエント、特にDNA結合部位におけるミスセンスバリエント保持者のがん発症早期化が見られるが、やはり再現性は確認されていない³⁴。

*TP53*をregulateするMDM2のSNP (single nucleotide polymorphism, rs2279744, SNP309)が、軟部肉腫、乳がんの若年発症や、多重がん発症に関与していることについては複数の報告がある⁷²。また、*TP53*病的バリエント保持者において *TP53* codon 72がArgアリルを有する場合に、同部位がProをホモで有する場合に比べて有意にがん発症年齢が低く、特にMDM2 SNP309 Gアリルと *TP53* codon 72 Argアリルを有する場合はMDM2 SNP309 T/Tおよび *TP53* codon 72 Pro/Proである場合より明らかに発症年齢が低いとする報告がある⁷³。一方、*TP53*intron 3のpolymorphism (PIN3)ががん若年発症を惹起すること^{74,75}、がん発症者のテロメア長は短く、また、*TP53*病的バリエント保持者のテロメア短縮速度が速いこと⁷⁶、miR34Aの高メチル化が生存率を低下させることなどの報告⁷⁷⁻⁷⁹があるが、再現性は確認されていない。*TP53*の機能を修飾する因子がLFSの臨床像と関連していることが示唆されており、多遺伝子解析など基礎医学的研究が必要である。

表3. 海外のサーベイランスの陽性率とがん検出率

	Toronto	NCI	MDACC	DFCI	SIGNIFY	Brazil	Meta-analysis
N	59	116	53/35	20	44	59	578
検査項目	WB-MRIを含む 複数検査	WB-MRIを含む 複数検査	WB-MRI/ BrainMRI	WB-MRIと 臨床検査	WB-MRI	WB-MRI	WM-MRI
追跡期間	中央値32月 (12-87月)	中央値3.8年 (6月-54年)	中央値16月 (5.5-24.5月)	中央値3年 (1月-4年)	不明	最大55月	-
陽性率							
WB-MRI	不明	初回27.5%	初回58.5%	累積37.8%	初回36.4%	初回: 11.8% 2回目: 6.7%	初回29.9%
その他	不明	不明	初回Brain MRI: 28.6%	臨床検査: 0%	-	-	-
がん検出率			初回WB-MRI: 15.1%	累積2.2%	初回9.1%	初回: 3.4% 2回目: 1.7%	初回6.7%
	累積13.6%	初回4.3%	初回Brain MRI: 8.6%				

NCI National Cancer Institute, MDA MD Anderson Cancer Center, DFCI Dana-Faber Cancer Institute, WB Whole body

1.5. 予防・治療

TP53 病的バリエーション保持者に対するがん発症予防薬としてメトホルミンなどの化学予防の臨床研究が進められているが、有効性が確認された薬剤はない。したがって、禁酒、禁煙、紫外線・放射線・発がん性物質への曝露からの回避など、通常のがん発症予防策のもと、乳房など LFS 標的臓器のリスク低減外科療法やがんサーベイランスによるがん早期発見・早期治療が主体となる。一方、発症したがんに対する治療は、*TP53* や *TP53* pathway を標的とした分子標的薬などの臨床研究が進行中であるが、現時点で有効性は証明されていない。B リンパ芽球性急性リンパ性白血病において *TP53* の生殖細胞系列病的バリエーションが予後不良因子になるとの報告はあるが⁸⁰、LFS に発症するがんが治療抵抗性を示すといった明らかな証拠は乏しく、各々のがんに対する標準的治療を優先する。二次がんの発生を回避するため、可能な限り放射線照射やアルキル化剤を避けることが推奨されているが、横紋筋肉腫など治療上不可欠と判断される場合はこれらを使用する⁶。また、LFS の特徴の一つが多重がんであり、病期が低い段階に外科療法のみで治療することが、度重なる治療後遺症を避けることにつながる。この意味でもがんサーベイランスによるがん早期発見が重要となる。

1.6. がんサーベイランス

1.6.1. がんサーベイランス・プロトコール

TP53 病的バリエーション保持者に対するがんサーベイランスは、カナダ、米国で実施された「トロント・プロトコール」に始まる^{81,82}。LFS に発症するがん種が多彩かつ全身を侵すことから、全身 MRI を中心に脳 MRI、乳房 MRI (成人女性のみ)、超音波検査、内視鏡検査 (成人のみ) などを密なスケジュールで行っている。トロント・プロトコールの成果は 2011 年と 2016 年に報告され、サーベイランスにより *TP53* 病的バリエーション保持者の生存率が改善するとの示唆は、生涯にわたって高確率にがんを発症する *TP53* 病的バリエーション保持者に大きな希望を与えた。その後各国でがんサーベイランス・プログラムが開始されることとなり、現在、6 カ国で 12 のがんサーベイランスプログラムが進行中である⁸³。LFS はがん浸透率が高く、また多重がんを呈することも多いため、サーベイランスによるがん検出率は高く、また、観察期間に比例して増加する (表 3)。

2016 年、AACR の分科会 Childhood Cancer Predisposition Workshop では、世界各国、多職種のエキスパートたちが一同に会し、小児期に発症する遺伝性腫瘍の至適なサーベイランスとケアの基準を策定した。これらは 17 件の論文として 2017 年に *Clinical Cancer Research* 誌に掲載された。LFS もこれに含まれており⁶、

表4. LFSの推奨サーベイランス

小児（出生時から18才）
<p>【全身評価】</p> <ul style="list-style-type: none"> 完全な身体診察 3~4か月毎 血圧、成長曲線（特に急速な身長体重の増加に留意）、クッシング様顔貌、男性化（恥毛、腋下の湿気、成人の体臭、男性型脱毛、陰核肥大、陰茎成長）と神経学的評価 かかりつけ医との連携 <p>【副腎皮質がん】</p> <ul style="list-style-type: none"> 腹部骨盤エコー 3~4か月毎 エコーが不可の場合は血液検査^{a,b}3~4か月毎 総テストステロン、デヒドロエピアンドロステロン、アンドロステジオン <p>【脳腫瘍】</p> <ul style="list-style-type: none"> 脳MRI 毎年 最初は造影MRI、以後、前のMRIで正常か、新たな異常を認めない場合は造影は不要 <p>【骨軟部腫瘍】</p> <ul style="list-style-type: none"> 全身MRI^f 毎年
成人
<p>【全身評価】</p> <ul style="list-style-type: none"> 完全な身体診察 6か月毎 いかなる医学的事象に対しても、かかりつけ医とともに迅速に評価 <p>【乳がん】</p> <ul style="list-style-type: none"> 乳房に留意: 18才から 乳房診察 年2回: 20才から 乳房MRI^d 毎年: 20~75才 リスク低減乳房切除を考慮 <p>【脳腫瘍】</p> <ul style="list-style-type: none"> 脳MRI^e 毎年 最初は造影MRI、以後、前のMRIで正常の場合は造影は不要 <p>【骨軟部腫瘍】 18才から</p> <ul style="list-style-type: none"> 全身MRI^d 毎年 腹部骨盤エコー 12か月毎 <p>【消化管がん】 25才から</p> <ul style="list-style-type: none"> 上部及び下部消化管内視鏡 2~5年毎 <p>【悪性黒色腫】 18才から</p> <ul style="list-style-type: none"> 皮膚科的診察 毎年

a 常に1日の同じ時間に採血し、同じラボで検査する。b 副腎皮質がん発見のための生化学的検査の有用性は定まっていない。c 全身MRIは頭部から足先まで、四肢を含める。d 乳房MRIと腹部骨盤エコーは、全身MRIと交互に行う（少なくとも6か月に1回検査）。

推奨がんサーベイランス法はトロント・プロトコルを基本骨格として策定されており、今後のサーベイランス・プロトコルの雛形となる(表4)。

1.6.2. サーベイランスの有効性・不利益

サーベイランスの有効性を示す絶対的指標は「がん死亡率の低下」、「進行がん罹患率の低下」、相対的指標は「感度と特異度」であるが、これまでにこれらの有効性を証明するには至っていない。一方、不利益として偽陽性、過剰診断、検査時鎮静に伴う有害事象、心理的影響

があげられる。

解説: サーベイランスの有効性について、最も観察期間が長いトロント・プロトコルでは、対象者である *TP53*病的バリエント保持者をサーベイランス群40人と非サーベイランス群49人に分けて観察されている⁸²。報告では非サーベイランス群からサーベイランス群への移行が許容されているが、intention to treat analysisによると、がん検出率はサーベイランス群で著明に低率と算出される(17.5% vs 87.8%、相対リスク 0.30, 95%CI: 0.17-0.56)。このため、サーベイランス群のがん死亡の相対リスクが0.11(95%CI: 0.03-0.45)となっており、サーベイランスの有効性を支持するには至っていない。

英国では遺伝性乳がんについてはBRCA1/2、*TP53*病的バリエント保持者などハイリスク者を対象に、乳がんサーベイランスを行なっている⁸⁴。本法は有効性の代替指標である感度と特異度を短期的に評価したのちに、国家プログラムとして行われている。標的臓器と対象年齢、性別(女性のみ)を限定することにより不利益を出来るだけ抑えたサーベイランス法として確立されつつある。

解説: 以下にサーベイランスの不利益について記載する。

偽陽性: 正確な数値の算出は困難であったが、代替指標である陽性率は、全身MRIにおいて概ね20-30%である(表3)^{82,85-89}。後述の全身MRIメタアナリシス研究では陽性者の78.7%が異常なし、あるいは、良性腫瘍であった⁸³。サーベイランス法としてMRI、超音波検査など複数の検査を行っている4研究^{81,82,85-87}をまとめると、全身MRIで全体の59.4%、これに脳MRI、乳房MRI、腹部超音波を加えることにより約90%のがんの検出が可能となるが、検査項目と比例して偽陽性者も増加する。

過剰診断: 上述の4研究の解析から、検出されたがんのうち、低悪性度病変の占める割合は40.6%であり、小児で高い。小児の場合低悪性

度であっても治療は高悪性度に準じる場合があり、一概に過剰診断とは断定できないが、成人の場合には甲状腺がんや非浸潤性乳管がんなどが検出される。サーベイランスにより過剰診断例が増加するものと予測される。

検査時鎮静に伴う有害事象：呼吸器・循環器系の有害事象が予測されるが、*TP53* 病的バリエーション保持者を対象とした研究報告はなく、今後の検討課題である。

心理的影響：1.7 に記載

1.6.3. サーベイランスで用いられる各種検査法の精度

LFS はがん浸透率が高く、多重がんを呈することも多いため、各種検査法によるがん検出率は高い。概ね初回検査におけるがん検出率が高く、2回目以降も初回検査よりは減少するが一定の高さのがん検出率を維持するものと予測される。一方、偽陽性率も高いが、それまでの画像との比較、画像診断医の慣れにより、検査回数を重ねるごとに減少していくものと予測される。

解説：*TP53* や *BRCA1/2* 病的バリエーション保持者など乳がん高リスクの人を対象として乳がんサーベイランスを実施したオランダの多施設研究 (MRISC, Dutch MRI Screening)⁹⁰ では、初回と2回目の乳房 MRI のがん検出率はそれぞれ 9.6%、12.1% と高く、3回目以降も 6.7%、3.4%、4.1% と高率を維持している。一方、偽陽性率の代替指標である陽性率 (要精査率) は、初回から3回目までの 12% 前後であったが、4回目以降は 9.3%、6.9% と漸減している。LFS に対するがんサーベイランスにおいても同様の傾向を呈することが示唆され、一定のがん検出率を維持しつつ、サーベイランスの不利益の一つである偽陽性は検査回数を重ねるに従い減少していくことが予測される。以下に各種検査法の精度について記載する。

全身 MRI：撮像時間を短縮した全身 MRI が行われている。画像解像度は低い、他の検査

法と比較してがん検出率が高い。初回全身 MRI 検査に限定するとがん検出率は 3.6-13.6% であった^{82,85-89}。一方全身 MRI は多くの良性病変を検出する。英国 SIGNIFY 研究では、*TP53* 病的バリエーション保持者の対照として健常者をおいているが、初回全身 MRI 検査においてこの健常者 44 人中 7 人 (15.9%) に良性病変が検出されている⁸⁹。全身 MRI の感度・特異度について、SIGNIFY 研究と米国 MDACC の研究⁸⁵ から、特異度の判定は困難であったが、感度は約 70% と算出された。

全身 MRI については 12 研究の初回全身 MRI の結果を収集しメタアナリシスを行った報告がある⁸³。*TP53* 病的バリエーション保持者 573 人のうち、173 人が要精査 (陽性率 29.9%) と判定され、34 人から 35 の限局性の新たながんが検出され (がん検出率 5.9%、陽性的中率 19.7%)、全て治癒的治療がなされている。偽陽性者の内訳は、異常なし 119 人 (68.8%)、良性腫瘍 19 人 (9.8%)、既発症がんの再発・転移 7 人 (4.0%) であった。偽陰性者についての記載がなく、感度・特異度は算出されていない。なお、陽性率は高いが、上述のように前回画像との比較により、また、放射線診断医の「慣れ」により、サーベイランスの回数を重ねるごとに低下していくものと予測される⁹⁰。

脳 MRI：脳腫瘍の検出は全身 MRI では代用できないとされている。3 研究の報告があるが^{82,85,86}、1 件はトロント・プロトコルで脳 MRI による累積がん検出率は 13.6% (観察期間中央値 32 ヶ月、12-87 ヶ月) であった。初回脳 MRI に限定すると、陽性率は 4.3% (5/116 人)、22.9% (10/35 人)、がん検出率は 1.7% (2/116 人)、8.6% (3/35 人) であった。MDACC の報告からは、感度約 60%、特異度約 80% と算出された。

乳房 MRI：3 研究の報告があり、このうちトロント・プロトコルでは乳がんは検出されていない (観察期間中央値 32 ヶ月、12-87 ヶ月)⁸²。米国 National Cancer Institute (NCI) からの

報告では、初回乳房MRI のがん検出率は9.1% (2/22人)であった⁸⁶。英国ではBRCA1/2保持者やTP53病的バリエント保持者など乳がんハイリスク者を対象とした乳がんサーベイランス (MARIBS study) が行われており、初回乳房MRI のがん検出率は5.6%、累積がん検出率は11.1% (観察期間52-120ヶ月)であった⁸⁴。陽性率は特定できなかったが、良性病変も検出されている。感度・特異度の報告もなく、今後の研究課題である。

腹部超音波検査：TP53 病的バリエント保持者の頻度が高いブラジル南東部において、約18万人の新生児およびその近親者に対してTP53 遺伝学的検査が行われ、TP53 病的バリエント保持者をサーベイランス群346人、非サーベイランス群391人に分け、前者には定期的に腹部超音波検査が行われている⁶⁷。サーベイランス群から7人、非サーベイランス群から8人の副腎皮質がんが検出され、相対リスクは0.989 (95%CI:0.362-2.699)で有意差はなかった。サーベイランスの先取り効果のため、サーベイランス群で発見された副腎皮質がん全例がstage Iで、外科的摘出術のみで治療が可能であった。一方、非サーベイランス群では進行がん例が多く、外科的治療に加え化学療法を要し、死亡例が1例あった。サーベイランス群では神経芽腫などの腫瘍も検出されており、長期追跡により腹部進行がんの発症率や死亡率の低下が期待できるかも知れない。

PET/CT：TP53 病的バリエント保持者に対する放射線照射は二次がんを誘発する可能性が否定できないため推奨されていないが、2件の報告がある^{91,92}。陽性率はそれぞれ20.0% (6/30人)、33.3% (5/15人)、がん検出率は10% (3/30人)、20% (3/15人)であった。

1.7. 心理学的問題

LFS を疑う状況における話し合い、TP53 遺伝学的検査、LFS と診断がついた後の治療や予防のためのサーベイランスなどをめぐって、患

者・家族には様々な思いや気持ちが生じる。遺伝学的検査結果が陰性であることやサーベイランスで問題がないことを期待する気持ちもあれば、悪い結果が出たらという不安もある。悪いことでもはっきりさせたい、状況を知って予防に役立てたい、家族の役に立ちたいといった前向きな気持ちもあれば、絶望や恐怖、血縁者と話すことの心理的負担、その他様々な気持ちが語られることが多い。また、こうした心理的な状況は、その人が既にがんを発症しているか否か、自身や家族のがんの種類や治療状況、がんの診断がついたばかりなのか長年闘病しているのかといったことによっても異なるし、年齢や性別、その人の性格、あるいは検査を受けるのが自身なのか子どもなのかといったことによっても異なっている。さらには、こうした思いや気持ちを修飾する因子として、医学的状况に加えて、費用負担、生命保険の加入に影響するかもしれない懸念、経済的な状況、学校や仕事の状況、結婚や育児、家族との同居などの状況もからんでくる。

個人個人の複雑に絡み合った思いや気持ちを他人が理解することは容易ではないが、医療者が適宜機会をもうけてこうした人々の様々な思いや気持ちを傾聴し、共感的理解を示すことは、心理支援上有意義である。健康上重大な状況に直面した人々が不安、心配、悲嘆、怒り、絶望、苦悩などを抱くのは自然なことだと理解し、否定せずに認めることが重要である。多くの人は、時間の経過とともに自ら事実に向き合い気持ちを整理していく力をもっているが、状況に心理的に適応するには時間がかかるため、医療者は、人々の不安や心痛の軽減や解消を早急に目指すのではなく、人々の心理的適応過程を理解し、人々の気持ちを否定せずに聴き、落ち着いて見守ることが必要である。

また、LFS に関連した正確で、最新、十分な情報をわかりやすく何度でも被検者やその家族に伝え、人々の疑問に丁寧に答えていくことは、心理的な落ち着きにつながり、大きな支援

になる。

2. LFS 診療ガイドライン

CQ1) LFS を疑い TP53 遺伝学的検査を実施する基準として Chompret 基準は有用か？

推奨：Chompret 基準は有用であるが、本基準のみにとらわれることなく、LFS を疑った場合は TP53 遺伝学的検査^注を実施することを推奨する。

解説：最新の Chompret 基準 (2015 年度版) についての報告は 1 件あり⁹³、感度 (TP53 病的バリエント保持者を見逃さない確率) は 75% であった。特異度 (TP53 病的バリエント保持者ではないことを正しく診断する確率) は 64.5% と高くはないが、LFS の診断に際しては TP53 病的バリエント保持者を見逃さないことが重要であり、この意味では Chompret 基準は TP53 病的バリエント保持者を拾い上げる基準として有用であると言える。

一方、Chompret 基準を満たさない TP53 病的バリエント保持者も少なくはない (偽陰性率 25%)。小児がん患者では、近親者もまた若年のためがん未発症であるなど、家族歴が不明瞭である場合も想定される。de novo の LFS も 25% ほどいることが報告されている。従って若年発症がんの既往・家族歴、あるいは、多重がんなどから LFS を疑った際には、TP53 遺伝学的検査を実施する。なお、古典的 LFS 基準の特異度は 91.0-98.1% と高いが、感度は約 25.0-40.0% と低い^{21,62,93}。

注：TP53 遺伝学的検査は保険適用にないが、検査会社で自費診療で実施することができる。

CQ2) TP53 遺伝学的検査を実施する時期は？

推奨：TP53 遺伝学的検査は LFS を疑ったら速やかにこれを実施する。ただし、LFS 患者を取り巻く環境には様々な倫理的・法的・社会的課題 (Ethical, legal, and social issues, ELSI) があり、被検者やその家族とよく話し合った上で実施することが望ましい。

解説：TP53 遺伝学的検査をいつ実施すべきかについて、AACR では LFS を疑ったら速やか

表5. 倫理的・法的・心理的課題

遺伝情報の性質に由来する問題

- ・ゲノム研究と人権保護：個人の遺伝的特質を許可なく調べることは基本的人権に反する。
- ・発病前の遺伝情報：知る権利と知らない権利
- ・遺伝情報へのアクセス権：プライバシー権と守秘義務
- ・血縁者との遺伝情報の共有：
 - 1) 血縁者への検査の強要 (coercion) を避け自律性を尊重すること
 - 2) 検査陽性者の不安に加えて陰性者の survivor's guilt に配慮すること
 - 3) 血縁者に遺伝することを警告 (warning of risk to others) する
必要性と遺伝情報をクライアントに許可なく開示する要件 (守秘義務解除要件)
- ・子どもに遺伝することに由来する倫理問題：
 - 1) reproductive decision making
 - 2) パートナーへの開示
 - 3) 出生前診断, 着床前診断の技術的・倫理的問題

子どもや同意能力がない者への検査

- ・早期診断の必要性の判断：小児期の発病, 意義が確立している検査
- ・子ども本人への説明の必要性和子どもへの支援
- ・保護者としての責任を持たせると家族全体への支援
- ・代諾で行われた子どもの検査結果には、同意可能な年齢になれば子ども自身がアクセスする権利があることの明示

遺伝病へ偏見・差別

- ・社会的差別：結婚, 就職
- ・自己イメージの低下, 親の過保護 (fragile child syndrome) によるスポイル

DNA, 遺伝情報の保存と利用

- ・病歴, 家系の登録, 遺伝子バンクの追跡調査のあり方と共同利用のあり方
- ・第三者のアクセスとデータの保護
- ・材料の ownership と他の研究利用のあり方
- ・検査の結果と自然史の記録の蓄積

検査の有効性と安全性の倫理

- ・検査の精度・特異度
- ・検査結果, 特にバリエントの標準的記載⁵⁾
- ・検査結果に対応した予防, 治療とサーベイランスの有効性の限界
- ・検査・治療・サーベイランスの費用の負担
- ・発症リスクアセスメントの不確実性と複雑性による心理的不安
- ・検査結果の漏洩による差別：雇用, 保険加入

健康政策提言へ向けて

- ・遺伝子関連検査を実施する検査施設の質保証制度の検討
- ・がんの二次予防のリスク分け：遺伝的ハイリスク者のがん検診を一般集団と分けて実施することによる検診費用の削減効果の研究
- ・遺伝的ハイリスク者の一次予防研究：生活習慣改善の指導, 化学予防による一次予防の臨床試験
- ・長期にわたる心理・社会的な調査が及ぼす諸問題
- ・将来的な住民レベルの全ゲノム検査の方向性と倫理的課題の検討

に実施することを推奨しているが⁶、検査を行うにあたり、遺伝カウンセリングを行い、LFS と診断する (される) ことにより、その影響が近親者にも及ぶこと、遺伝学的検査やその後のがんサーベイランスは保険適用にないことなど、様々な ELSI (表5) があることを被検者に説明することが必須である。しかし、LFS では

放射線療法やアルキル化剤などDNAを損傷する治療により、二次がん発症のリスクが高くなることが示唆されている。このため、がん患者などにおいて、LFSが疑われた場合にTP53生殖細胞系列病的バリエーション保持の有無を確認する意義は大きいと考えられている⁶。

LFSでは乳児期に副腎皮質がんや脈絡叢がんの発症のピークがある^{35,94}。特に脳腫瘍である後者は診断の遅れにより重大な後遺症をもたらす。従って、TP53病的バリエーション保持者あるいはその配偶者が出産する場合は、出生後速やかに遺伝学的検査を実施し、LFSであることを知ることが、これら乳児期に発症するがんへの対策につながりうる。

CQ3) 放射線照射は回避すべきか？

推奨：TP53病的バリエーション保持者に対する放射線照射により二次がんが増加するという疫学上の報告は限定的である。しかし、理論上がん発症を誘発する可能性があり、他に選択肢がある場合は放射線照射を回避することが望ましい。

解説：TP53はDNA損傷をもたらす細胞ストレスなどに反応して誘導される。TP53は「ゲノムの守護神」と呼ばれ、DNA修復、細胞分化・増殖の停止、細胞の老化、細胞死などを誘導する経路の中心に位置する⁹⁵。従って、理論上TP53の活性が減弱・消失した細胞ではこれらの経路が不全状態に陥入り、細胞のがん化を誘導するものと示唆されている。TP53病的バリエーション保持者に対する放射線照射が二次がんを誘発するといった報告は限られているが、CT、PET-CTなど画像検査で用いる放射線照射も含めて、可能な限り回避することが推奨されている⁶。

脈絡叢がんを発症したTP53病的バリエーション保持者において、放射線療法を受けた11人中3人が別のがんを発症した一方で、放射線療法を受けなかった17人のうちがんを発症したのは1人であった⁹⁶。放射線療法後に発症したがん

には血液腫瘍や照射部位以外の固形腫瘍が認められたとの報告がある。米国 St. Jude Children's Hospital では、初発がんから5年以上経過し全ゲノム検査を受けた3,006人について解析した⁹⁷。TP53を含む60種類のがん易罹患性遺伝子のいずれかの生殖細胞系列病的バリエーションを保持する遺伝性腫瘍患者は、非保持者と比較して、放射線療法により有意に乳がん、および、肉腫発症のリスクが高かった(乳がんRR13.9;95%CI: 6.0-32.2、肉腫RR10.6;95%CI: 4.3-26.3)。しかし、この報告において175人が遺伝性腫瘍と診断されているが、TP53病的バリエーション保持者はこのうち10人であり、TP53病的バリエーション保持者に対する放射線療法の影響を分類して解析されてはいない。

CQ4) がんサーベイランスを実行すべきか？

推奨：がんサーベイランスを推奨する。ただし、がんサーベイランスの有効性については未だ研究段階にあり、選択肢の一つとして対象者に提示すべきである。

解説：海外で進行中のがんサーベイランスプログラムのほとんどは観察期間が短く、また、LFSは希少疾患であり被検者数も少ないことから、がんサーベイランスの有効性(死亡率の低下、進行がん罹患率の低下)を証明するには至っていない^{67,82,83,85-89}。しかし、がんサーベイランスにより検出されるがんのほとんどが限局性で治癒的治療がなされており⁸³、治療強度の低減により治療合併症の軽減、QOLの改善につながる可能性は高い。一方、がんサーベイランスで主に用いられている全身MRI検査は国内では実施可能な施設は限られている。MRI検査の偽陽性率は高く、過剰診断も少なくはない。また、幼小児では鎮静に伴う有害事象⁹⁸⁻¹¹²など、不利益も多い(「1.6.2. サーベイランスの有効性・不利益」、「1.6.3. サーベイランスで用いられる各種検査法の制度」参照)。がんサーベイランスが被験者に及ぼす心理的影響はポジティブなものばかりではない(「1.7. 心理学的問

題」参照) 82,88,113-116。以上から、患者やその家族の希望に応じ、選択肢の一つとしてがんサーベイランスを提示し、実行することを推奨する。その際には、可能な限り臨床研究として実施し、今後国内における標準的なサーベイランスプログラムの確立に向けて全国的な情報の集約を行うことが望ましい。

CQ5) サーベイランスの対象者は？

推奨：TP53 生殖細胞系列病的バリエーション保持者、および、古典的 LFS 診断基準を満たす人を対象とする。

解説：トロント・プロトコールではがん発症の有無を問わず全ての TP53 病的バリエーション保持者としているが^{81,82}、AACR の推奨プロトコール (AACR プロトコール) ではがん未発症の TP53 病的バリエーション保持者および古典的 LFS 診断基準を満たす者としている⁶。未発症者に加え、がん治療後一定期間寛解を維持している人を対象としているプロトコールも多い⁸⁵⁻⁸⁹。これは既発症のがんの再発や転移を検出することが、がんサーベイランスの効果判定に影響するためである。しかし、LFS では次のがんの約半数が5年以内に発症することが示唆されているため³⁴、がん治療中、あるいは、治療直後であってもサーベイランスを行うことの妥当性は否定できない。臨床研究ではこれらを分類して解析する必要がある。

CQ6) サーベイランスの開始時期は？

推奨：LFS と診断したら速やかにがんサーベイランスを開始する。ただし、鎮静を要する小児の検査には呼吸・循環抑制などの有害事象への十分な

配慮が必要である。副腎皮質がんのサーベイランスは小児期から、乳がん、消化管がんは、成人期からサーベイランスを開始する。

解説：AACR プロトコールでは、がんサーベイランスの開始時期を診断後すぐに開始するこ

とを推奨しているが⁶、海外のサーベイランスプログラムには鎮静が不要となってから開始しているものもあり、鎮静が困難な場合は鎮静が不要となるまでは診察や他の検査でサーベイランスの代替とすることを考慮して良い。特に幼少期に発症することが多い副腎皮質がんや脳腫瘍、軟部肉腫を念頭に置いて密に観察する必要があるが、診察や血液検査のみのサーベイランスには限界があることも周知しておく。鎮静にあたっては、呼吸・循環抑制など有害事象について家族と十分に話し合い、厳密な管理のもとで行われるべきである。

AACR プロトコールでは、副腎皮質がんは小児期に浸透率が高いことから 18 才以下の小児に頻回に腹部超音波検査を行い、乳がん、消化管がんのサーベイランスはそれぞれ18才(女性)、25 才からサーベイランスを開始する⁶。一方で、他の LFS コア腫瘍である骨肉腫、軟部肉腫、脳腫瘍 (特に神経膠腫) は好発年齢や好発部位を特定するには至っていないので、LFS と診断したら速やかにサーベイランスを開始し、生涯に渡って継続する。

考案

小児がん患者において、その 1-2%が *TP53* 病的バリエーション保持者と推定される²⁵⁻³⁰。本邦では年間約 2,000 人が小児がんを発症するので、このうち 20-40 人が LFS として毎年がんを発症することになる。一方、本研究班のアンケート調査では、2017 年の 1 年間に小児がん診療施設で診療を受けていた LFS はわずか 36 名であり¹¹⁷、相当数の LFS が見逃されている可能性がある。あるいは、*TP53* 病的バリエーション保持者のほとんど全てが生涯に 1 度はがんになるとされているが、実際の生涯がん発症率はもう少し低いかもしれない。この様に LFS の臨床像は未だ解明されているとは言えない。LFS の臨床像（発症するがん種など）には遺伝子型など分子生物学的影響が示唆されているが、一方で人種差があることもまた示唆されており、本邦における LFS の臨床像を明らかにすることが、LFS 患者自身の健康管理やがんサーベイランスの簡略化・個別化にもつながる。レジストリなど *TP53* 病的バリエーション保持者の登録・追跡システムを構築し、適切なフォローアップ・ケアを提供することを前提に、情報を収集・更新し、登録者へ還元、さらには、世界へ情報発信していくことが重要である。

LFS 患者を取り巻く環境には様々な倫理的・法的・社会的課題 (Ethical, legal, and social issues, ELSI) があり (表 5)¹¹⁸、LFS をあえて診断すべきではないとの意見も少なくはない。しかし、ゲノム医療の時代となりつつある現代において LFS の診断はもはや回避できない。ゲノム医療の有用性は明らかであり、LFS の診断が不利益となつてはならない。LFS の心理的影響はネガティブなものばかりではない^{82,88,113-116}。自身の遺伝学的背景を知ることで、自身やその子供・親族の健康を守り、また、将来設計に繋げる意欲をもつことができる。我々はこのような LFS 患者の「受け皿」を準備しておかなければならない。海外では遺伝学的検査の正確性を担保した上で、放射線照射やアルキル化剤から

の回避、がんサーベイランスなど、がん予防・治療、がん早期発見につながる対処法や、遺伝カウンセリングでの情報更新、心のケアなど、LFS の包括的診療法が着々と策定・構築されつつある⁶。この様な海外動向の下、LFS を診断しない、また、LFS であることを告知しないという選択肢は倫理的にも問題であり、早急に診療体制を整備し、対処しなければならない。

本研究班が実施したシステムティック・レビューでは、がんサーベイランスを実施することにより *TP53* 病的バリエーション保持者の生命予後が改善するといった証拠は得られなかったが、がんサーベイランスのがん検出率は高く、また、検出されるがんに移転を伴わないものが多いことがわかった。早期がんを発見すること、イコール、がん死亡の減少ではないが、少なくともがんが周囲組織に浸潤する前に、あるいは、転移する前に発見することにより、放射線療法の回避などの治療軽減が図られ、治療合併症の軽減、QOL の向上、二次がんの発症予防につながることを示唆される。LFS コア腫瘍である横紋筋肉腫や骨肉腫などの肉腫は発症時の病期が明確に予後を左右することから、がんサーベイランスが生命予後の改善につながりうることを示唆される。がんサーベイランスには偽陽性、過剰診断、鎮静時の有害事象など不利益も多いが、画像診断装置の性能は AI 技術の導入などにより飛躍的に向上しつつあり、近未来にはより短時間に、より正確な診断が可能となる。また、昨今の Next-generation sequencing (NGS) 技術の発展は、リキッド・バイオプシーなど分子生物学的検査の精密性を押し上げ、画像検査の補助的検査、あるいは、代替検査として、より簡便に、正確に、早期にがんを発見することにつながりうる。このような将来性を見据え、現時点でできることは、LFS 患者が選択することができる診療の一つとして、がんサーベイランスが実行できる診療体制を構築しておくことである。しかし、遺伝学的検査やサーベイランスに要する被検者の経済的負担は膨

大であり、公的補助の下で臨床研究を行い、この結果に基づいてLFS患者、ひいては、遺伝性腫瘍患者の包括的診療体制構築の礎とすべきである。

政策提言

ゲノム医療の時代においてLFSをはじめとする遺伝性腫瘍の診断は回避できない。遺伝性腫瘍診断の影響は発症者のみならず近親者へも波及する。がん発症の有無に関わらず、遺伝性腫瘍と診断された人がいつでも受けることができる臨床研究を準備し、この結果に基づいて包括的診療体制を整備していく。臨床研究を実施するために、以下を政策提言する。

- 1) 遺伝性腫瘍レジストリの構築
- 2) 遺伝性腫瘍を専門とする遺伝カウンセラーの育成
- 3) *TP53*をはじめとするがん易罹患性遺伝子の遺伝学的検査、がんサーベイランスに要する費用に対する公的補助

参考文献

1. Brodeur GM, Nichols KE, Plon SE, Schiffman JD, Malkin D. Pediatric Cancer Predisposition and Surveillance: An Overview, and a Tribute to Alfred G. Knudson Jr. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e1-e5.
2. Greer M-LC, Voss SD, States LJ. Pediatric Cancer Predisposition Imaging: Focus on Whole-Body MRI. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e6-e13.
3. Porter CC, Druley TE, Erez A, et al. Recommendations for Surveillance for Children with Leukemia-Predisposing Conditions. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e14-e22.
4. Walsh MF, Chang VY, Kohlmann WK, et al. Recommendations for Childhood Cancer Screening and Surveillance in DNA Repair Disorders. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e23-e31.
5. Tabori U, Hansford JR, Achatz MI, et al. Clinical Management and Tumor Surveillance Recommendations of Inherited Mismatch Repair Deficiency in Childhood. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e32-e7.
6. Kratz CP, Achatz MI, Brugières L, et al. Cancer Screening Recommendations for Individuals with Li-Fraumeni Syndrome. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e38-e45.
7. Evans DGR, Salvador H, Chang VY, et al. Cancer and Central Nervous System Tumor Surveillance in Pediatric Neurofibromatosis 1. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e46-e53.
8. Evans DGR, Salvador H, Chang VY, et al. Cancer and Central Nervous System Tumor Surveillance in Pediatric Neurofibromatosis 2 and Related Disorders. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e54-e61.
9. Foulkes WD, Kamihara J, Evans DGR, et al. Cancer Surveillance in Gorlin Syndrome and Rhabdoid Tumor Predisposition Syndrome. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e62-e7.
10. Rednam SP, Erez A, Druker H, et al. Von Hippel-Lindau and Hereditary Pheochromocytoma/Paraganglioma Syndromes: Clinical Features, Genetics, and Surveillance Recommendations in Childhood. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e68-e75.
11. Schultz KAP, Rednam SP, Kamihara J, et al. PTEN, DICER1, FH, and Their Associated Tumor Susceptibility Syndromes: Clinical Features, Genetics, and Surveillance Recommendations in Childhood. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e76-e82.
12. Villani A, Greer MC, Kalish JM, et al. Recommendations for Cancer Surveillance in Individuals with RASopathies and Other Rare Genetic Conditions with Increased Cancer Risk. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e83-e90.
13. Druker H, Zelle K, McGee RB, et al. Genetic Counselor Recommendations for Cancer Predisposition Evaluation and Surveillance in the Pediatric Oncology Patient. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e91-e7.
14. Kamihara J, Bourdeaut F, Foulkes WD, et al. Retinoblastoma and Neuroblastoma Predisposition and Surveillance. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e98-e106.
15. Achatz MI, Porter CC, Brugières L, et al. Cancer Screening Recommendations and

- Clinical Management of Inherited Gastrointestinal Cancer Syndromes in Childhood. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e107-e14.
16. Kalish JM, Doros L, Helman LJ, et al. Surveillance Recommendations for Children with Overgrowth Syndromes and Predisposition to Wilms Tumors and Hepatoblastoma. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e115-e22.
 17. Wasserman JD, Tomlinson GE, Druker H, et al. Multiple Endocrine Neoplasia and Hyperparathyroid-Jaw Tumor Syndromes: Clinical Features, Genetics, and Surveillance Recommendations in Childhood. *Clinical Cancer Research* 2017;23:e123-e32.
 18. Li FP, Fraumeni JF, Jr. Rhabdomyosarcoma in children: epidemiologic study and identification of a familial cancer syndrome. *J Natl Cancer Inst* 1969;43:1365-73.
 19. Li FP, Fraumeni JF, Jr., Mulvihill JJ, et al. A cancer family syndrome in twenty-four kindreds. *Cancer Res* 1988;48:5358-62.
 20. Malkin D, Li FP, Strong LC, et al. Germ line p53 mutations in a familial syndrome of breast cancer, sarcomas, and other neoplasms. *Science* 1990;250:1233-8.
 21. Gonzalez KD, Noltner KA, Buzin CH, et al. Beyond Li Fraumeni Syndrome: clinical characteristics of families with p53 germline mutations. *J Clin Oncol* 2009;27:1250-6.
 22. Lalloo F, Varley J, Ellis D, et al. Prediction of pathogenic mutations in patients with early-onset breast cancer by family history. *The Lancet* 2003;361:1101-2.
 23. de Andrade KC, Mirabello L, Stewart DR, et al. Higher-than-expected population prevalence of potentially pathogenic germline TP53 variants in individuals unselected for cancer history. *Human Mutation* 2017;38:1723-30.
 24. Yamaguchi-Kabata Y, Yasuda J, Tanabe O, et al. Evaluation of reported pathogenic variants and their frequencies in a Japanese population based on a whole-genome reference panel of 2049 individuals. *J Hum Genet* 2018;63:213-30.
 25. Zhang J, Walsh MF, Wu G, et al. Germline Mutations in Predisposition Genes in Pediatric Cancer. *N Engl J Med* 2015;373:2336-46.
 26. Grobner SN, Worst BC, Weischenfeldt J, et al. The landscape of genomic alterations across childhood cancers. *Nature* 2018;555:321-7.
 27. Parsons DW, Roy A, Yang Y, et al. Diagnostic Yield of Clinical Tumor and Germline Whole-Exome Sequencing for Children With Solid Tumors. *JAMA Oncology* 2016;2:616 - 24.
 28. Harris MH, DuBois SG, Glade Bender JL, et al. Multicenter Feasibility Study of Tumor Molecular Profiling to Inform Therapeutic Decisions in Advanced Pediatric Solid Tumors: The Individualized Cancer Therapy (iCat) Study. *JAMA Oncol* 2016;2:608-15.
 29. Worst BC, van Tilburg CM, Balasubramanian GP, et al. Next-generation personalised medicine for high-risk paediatric cancer patients - The INFORM pilot study. *Eur J Cancer* 2016;65:91-101.
 30. Mody RJ, Wu YM, Lonigro RJ, et al. Integrative Clinical Sequencing in the Management of Refractory or Relapsed

- Cancer in Youth. *JAMA* 2015;314:913-25.
31. Schrader KA, Cheng DT, Joseph V, et al. Germline Variants in Targeted Tumor Sequencing Using Matched Normal DNA. *JAMA Oncol* 2016;2:104-11.
 32. Chompret A, Abel A, Stoppa-Lyonnet D, et al. Sensitivity and predictive value of criteria for p53 germline mutation screening. *J Med Genet* 2001;38:43-7.
 33. Tinat J, Bougeard G, Baert-Desurmont S, et al. 2009 version of the Chompret criteria for Li Fraumeni syndrome. *J Clin Oncol* 2009;27:e108-9; author reply e110.
 34. Bougeard G, Renaux-Petel M, Flaman JM, et al. Revisiting Li-Fraumeni Syndrome From TP53 Mutation Carriers. *J Clin Oncol* 2015;33:2345-52.
 35. Wasserman JD, Novokmet A, Eichler-Jonsson C, et al. Prevalence and functional consequence of TP53 mutations in pediatric adrenocortical carcinoma: a children's oncology group study. *J Clin Oncol* 2015;33:602-9.
 36. Raymond VM, Else T, Everett JN, Long JM, Gruber SB, Hammer GD. Prevalence of germline TP53 mutations in a prospective series of unselected patients with adrenocortical carcinoma. *J Clin Endocrinol Metab* 2013;98:E119-25.
 37. Sandrini F, Villani DP, Tucci S, Moreira AC, de Castro M, Elias LL. Inheritance of R337H p53 gene mutation in children with sporadic adrenocortical tumor. *Horm Metab Res* 2005;37:231-5.
 38. Pinto EM, Chen X, Easton J, et al. Genomic landscape of paediatric adrenocortical tumours. *Nat Commun* 2015;6:6302.
 39. Herrmann LJ, Heinze B, Fassnacht M, et al. TP53 germline mutations in adult patients with adrenocortical carcinoma. *J Clin Endocrinol Metab* 2012;97:E476-85.
 40. Varley JM, McGown G, Thorncroft M, et al. Are there low-penetrance TP53 Alleles? evidence from childhood adrenocortical tumors. *Am J Hum Genet* 1999;65:995-1006.
 41. Mastellaro MJ, Seidinger AL, Kang G, et al. Contribution of the TP53 R337H mutation to the cancer burden in southern Brazil: Insights from the study of 55 families of children with adrenocortical tumors. *Cancer* 2017;123:3150-8.
 42. Seidinger AL, Mastellaro MJ, Paschoal Fortes F, et al. Association of the highly prevalent TP53 R337H mutation with pediatric choroid plexus carcinoma and osteosarcoma in southeast Brazil. *Cancer* 2011;117:2228-35.
 43. Custodio G, Taques GR, Figueiredo BC, et al. Increased incidence of choroid plexus carcinoma due to the germline TP53 R337H mutation in southern Brazil. *PLoS One* 2011;6:e18015.
 44. Gozali AE, Britt B, Shane L, et al. Choroid plexus tumors; management, outcome, and association with the Li-Fraumeni syndrome: the Children's Hospital Los Angeles (CHLA) experience, 1991-2010. *Pediatr Blood Cancer* 2012;58:905-9.
 45. Tabori U, Shlien A, Baskin B, et al. TP53 alterations determine clinical subgroups and survival of patients with choroid plexus tumors. *J Clin Oncol* 2010;28:1995-2001.
 46. Hettmer S, Archer NM, Somers GR, et al. Anaplastic rhabdomyosarcoma in TP53 germline mutation carriers. *Cancer* 2014;120:1068-75.
 47. Momozawa Y, Iwasaki Y, Parsons MT, et al. Germline pathogenic variants of 11 breast

- cancer genes in 7,051 Japanese patients and 11,241 controls. *Nat Commun* 2018;9:4083.
48. Yang XR, Devi BCR, Sung H, et al. Prevalence and spectrum of germline rare variants in BRCA1/2 and PALB2 among breast cancer cases in Sarawak, Malaysia. *Breast Cancer Res Treat* 2017;165:687-97.
 49. Lolas Hamameh S, Renbaum P, Kamal L, et al. Genomic analysis of inherited breast cancer among Palestinian women: Genetic heterogeneity and a founder mutation in TP53. *Int J Cancer* 2017;141:750-6.
 50. Tung N, Lin NU, Kidd J, et al. Frequency of Germline Mutations in 25 Cancer Susceptibility Genes in a Sequential Series of Patients With Breast Cancer. *J Clin Oncol* 2016;34:1460-8.
 51. Gomes MC, Kotsopoulos J, de Almeida GL, et al. The R337H mutation in TP53 and breast cancer in Brazil. *Hered Cancer Clin Pract* 2012;10:3.
 52. Sidransky D, Tokino T, Helzlsouer K, et al. Inherited p53 gene mutations in breast cancer. *Cancer Res* 1992;52:2984-6.
 53. Rummel SK, Lovejoy L, Shriver CD, Ellsworth RE. Contribution of germline mutations in cancer predisposition genes to tumor etiology in young women diagnosed with invasive breast cancer. *Breast Cancer Res Treat* 2017;164:593-601.
 54. Giacomazzi J, Correia RL, Palmero EI, et al. The Brazilian founder mutation TP53 p.R337H is uncommon in Portuguese women diagnosed with breast cancer. *Breast J* 2014;20:534-6.
 55. Carraro DM, Koike Figueira MA, Garcia Lisboa BC, et al. Comprehensive analysis of BRCA1, BRCA2 and TP53 germline mutation and tumor characterization: a portrait of early-onset breast cancer in Brazil. *PLoS One* 2013;8:e57581.
 56. Mouchawar J, Korch C, Byers T, et al. Population-based estimate of the contribution of TP53 mutations to subgroups of early-onset breast cancer: Australian Breast Cancer Family Study. *Cancer Res* 2010;70:4795-800.
 57. Ginsburg OM, Akbari MR, Aziz Z, et al. The prevalence of germ-line TP53 mutations in women diagnosed with breast cancer before age 30. *Fam Cancer* 2009;8:563-7.
 58. Yang X, Wu J, Lu J, et al. Identification of a comprehensive spectrum of genetic factors for hereditary breast cancer in a Chinese population by next-generation sequencing. *PLoS One* 2015;10:e0125571.
 59. Walsh T, Casadei S, Coats KH, et al. Spectrum of mutations in BRCA1, BRCA2, CHEK2, and TP53 in families at high risk of breast cancer. *JAMA* 2006;295:1379-88.
 60. Mai PL, Best AF, Peters JA, et al. Risks of first and subsequent cancers among TP53 mutation carriers in the National Cancer Institute Li-Fraumeni syndrome cohort. *Cancer* 2016;122:3673-81.
 61. Hwang SJ, Lozano G, Amos CI, Strong LC. Germline p53 mutations in a cohort with childhood sarcoma: sex differences in cancer risk. *Am J Hum Genet* 2003;72:975-83.
 62. Ruijs MW, Verhoef S, Rookus MA, et al. TP53 germline mutation testing in 180 families suspected of Li-Fraumeni syndrome: mutation detection rate and relative frequency of cancers in different familial phenotypes. *J Med Genet* 2010;47:421-8.

63. Wu CC, Krahe R, Lozano G, et al. Joint effects of germ-line TP53 mutation, MDM2 SNP309, and gender on cancer risk in family studies of Li-Fraumeni syndrome. *Hum Genet* 2011;129:663-73.
64. Wu CC, Shete S, Amos CI, Strong LC. Joint effects of germ-line p53 mutation and sex on cancer risk in Li-Fraumeni syndrome. *Cancer Res* 2006;66:8287-92.
65. Ognjanovic S, Olivier M, Bergemann TL, Hainaut P. Sarcomas in TP53 germline mutation carriers: a review of the IARC TP53 database. *Cancer* 2012;118:1387-96.
66. Brown BW, Costello TJ, Hwang SJ, Strong LC. Generation or birth cohort effect on cancer risk in Li-Fraumeni syndrome. *Hum Genet* 2005;118:489-98.
67. Custodio G, Parise GA, Kiesel Filho N, et al. Impact of neonatal screening and surveillance for the TP53 R337H mutation on early detection of childhood adrenocortical tumors. *J Clin Oncol* 2013;31:2619-26.
68. Renaux-Petel M, Sesboue R, Baert-Desurmont S, et al. The MDM2 285G-309G haplotype is associated with an earlier age of tumour onset in patients with Li-Fraumeni syndrome. *Fam Cancer* 2014;13:127-30.
69. Olivier M, Goldgar DE, Sodha N, et al. Li-Fraumeni and related syndromes: correlation between tumor type, family structure, and TP53 genotype. *Cancer Res* 2003;63:6643-50.
70. Zhou R, Xu A, Gingold J, Strong LC, Zhao R, Lee DF. Li-Fraumeni Syndrome Disease Model: A Platform to Develop Precision Cancer Therapy Targeting Oncogenic p53. *Trends Pharmacol Sci* 2017;38:908-27.
71. Nichols KE, Malkin D. Genotype Versus Phenotype: The Yin and Yang of Germline TP53 Mutations in Li-Fraumeni Syndrome. *J Clin Oncol* 2015;33:2331-3.
72. Bond GL, Hu W, Bond EE, et al. A single nucleotide polymorphism in the MDM2 promoter attenuates the p53 tumor suppressor pathway and accelerates tumor formation in humans. *Cell* 2004;119:591-602.
73. Bougeard G, Baert-Desurmont S, Tournier I, et al. Impact of the MDM2 SNP309 and p53 Arg72Pro polymorphism on age of tumour onset in Li-Fraumeni syndrome. *J Med Genet* 2006;43:531-3.
74. Sagne C, Marcel V, Bota M, et al. Age at cancer onset in germline TP53 mutation carriers: association with polymorphisms in predicted G-quadruplex structures. *Carcinogenesis* 2014;35:807-15.
75. Gemignani F, Moreno V, Landi S, et al. A TP53 polymorphism is associated with increased risk of colorectal cancer and with reduced levels of TP53 mRNA. *Oncogene* 2004;23:1954-6.
76. Tabori U, Nanda S, Druker H, Lees J, Malkin D. Younger age of cancer initiation is associated with shorter telomere length in Li-Fraumeni syndrome. *Cancer Res* 2007;67:1415-8.
77. Id Said B, Kim H, Tran J, Novokmet A, Malkin D. Super-Transactivation TP53 Variant in the Germline of a Family with Li-Fraumeni Syndrome. *Hum Mutat* 2016;37:889-92.
78. Samuel N, Wilson G, Lemire M, et al. Genome-Wide DNA Methylation Analysis Reveals Epigenetic Dysregulation of MicroRNA-34A in TP53-Associated Cancer Susceptibility. *J Clin Oncol* 2016.

79. Samuel N, Wilson G, Id Said B, et al. Transcriptome-wide characterization of the endogenous miR-34A-p53 tumor suppressor network. *Oncotarget* 2016;7:49611-22.
80. Qian M, Cao X, Devidas M, et al. TP53 Germline Variations Influence the Predisposition and Prognosis of B-Cell Acute Lymphoblastic Leukemia in Children. *J Clin Oncol* 2018;36:591-9.
81. Villani A, Tabori U, Schiffman J, et al. Biochemical and imaging surveillance in germline TP53 mutation carriers with Li-Fraumeni syndrome: a prospective observational study. *Lancet Oncol* 2011;12:559-67.
82. Villani A, Shore A, Wasserman JD, et al. Biochemical and imaging surveillance in germline TP53 mutation carriers with Li-Fraumeni syndrome: 11 year follow-up of a prospective observational study. *Lancet Oncol* 2016;17:1295-305.
83. Ballinger ML, Best A, Mai PL, et al. Baseline Surveillance in Li-Fraumeni Syndrome Using Whole-Body Magnetic Resonance Imaging: A Meta-analysis. *JAMA Oncol* 2017;3:1634-9.
84. Leach MO, Boggis CR, Dixon AK, et al. Screening with magnetic resonance imaging and mammography of a UK population at high familial risk of breast cancer: a prospective multicentre cohort study (MARIBS). *Lancet* 2005;365:1769-78.
85. Bojadzieva J, Amini B, Day SF, et al. Whole body magnetic resonance imaging (WB-MRI) and brain MRI baseline surveillance in TP53 germline mutation carriers: experience from the Li-Fraumeni Syndrome Education and Early Detection (LEAD) clinic. *Fam Cancer* 2018;17:287-94.
86. Mai PL, Khincha PP, Loud JT, et al. Prevalence of Cancer at Baseline Screening in the National Cancer Institute Li-Fraumeni Syndrome Cohort. *JAMA Oncol* 2017.
87. O'Neill AF, Voss SD, Jagannathan JP, et al. Screening with whole-body magnetic resonance imaging in pediatric subjects with Li-Fraumeni syndrome: A single institution pilot study. *Pediatr Blood Cancer* 2018;65.
88. Paixao D, Guimaraes MD, de Andrade KC, Nobrega AF, Chojniak R, Achatz MI. Whole-body magnetic resonance imaging of Li-Fraumeni syndrome patients: observations from a two rounds screening of Brazilian patients. *Cancer Imaging* 2018;18:27.
89. Saya S, Killick E, Thomas S, et al. Baseline results from the UK SIGNIFY study: a whole-body MRI screening study in TP53 mutation carriers and matched controls. *Fam Cancer* 2017;16:433-40.
90. Kriege M, Brekelmans CT, Boetes C, et al. Differences between first and subsequent rounds of the MRISC breast cancer screening program for women with a familial or genetic predisposition. *Cancer* 2006;106:2318-26.
91. Nogueira ST, Lima EN, Nobrega AF, et al. (18)F-FDG PET-CT for Surveillance of Brazilian Patients with Li-Fraumeni Syndrome. *Front Oncol* 2015;5:38.
92. Masciari S, Van den Abbeele AD, Diller LR, et al. F18-fluorodeoxyglucose-positron emission tomography/computed tomography screening in Li-Fraumeni syndrome. *JAMA* 2008;299:1315-9.

93. Andrade RC, Dos Santos AC, de Aguirre Neto JC, Nevado J, Lapunzina P, Vargas FR. TP53 and CDKN1A mutation analysis in families with Li-Fraumeni and Li-Fraumeni like syndromes. *Fam Cancer* 2017;16:243-8.
94. Orr BA, Clay MR, Pinto EM, Kesserwan C. An update on the central nervous system manifestations of Li-Fraumeni syndrome. *Acta Neuropathol* 2019.
95. Aubrey BJ, Strasser A, Kelly GL. Tumor-Suppressor Functions of the TP53 Pathway. *Cold Spring Harb Perspect Med* 2016;6.
96. Bahar M, Kordes U, Tekautz T, Wolff J. Radiation therapy for choroid plexus carcinoma patients with Li-Fraumeni syndrome: advantageous or detrimental? *Anticancer Res* 2015;35:3013-7.
97. Wang Z, Wilson CL, Easton J, et al. Genetic Risk for Subsequent Neoplasms Among Long-Term Survivors of Childhood Cancer. *J Clin Oncol* 2018;36:2078-87.
98. Bluemke DA, Breiter SN. Sedation procedures in MR imaging: safety, effectiveness, and nursing effect on examinations. *Radiology* 2000;216:645-52.
99. Bracken J, Heaslip I, Ryan S. Chloral hydrate sedation in radiology: retrospective audit of reduced dose. *Pediatr Radiol* 2012;42:349-54.
100. Delgado J, Toro R, Rascovsky S, et al. Chloral hydrate in pediatric magnetic resonance imaging: evaluation of a 10-year sedation experience administered by radiologists. *Pediatr Radiol* 2015;45:108-14.
101. Glasier CM, Stark JE, Brown R, James CA, Allison JW. Rectal thiopental sodium for sedation of pediatric patients undergoing MR and other imaging studies. *AJNR Am J Neuroradiol* 1995;16:111-4.
102. Greenberg SB, Faerber EN, Aspinall CL, Adams RC. High-dose chloral hydrate sedation for children undergoing MR imaging: safety and efficacy in relation to age. *AJR American journal of roentgenology* 1993;161:639-41.
103. Hubbard AM, Markowitz RI, Kimmel B, Kroger M, Bartko MB. Sedation for pediatric patients undergoing CT and MRI. *J Comput Assist Tomogr* 1992;16:3-6.
104. Kang R, Shin YH, Gil NS, Kim KY, Yeo H, Jeong JS. A comparison of the use of propofol alone and propofol with midazolam for pediatric magnetic resonance imaging sedation - a retrospective cohort study. *BMC Anesthesiol* 2017;17:138.
105. Lee YJ, Kim DK, Kwak YH, Kim HB, Park JH, Jung JH. Analysis of the appropriate age and weight for pediatric patient sedation for magnetic resonance imaging. *Am J Emerg Med* 2012;30:1189-95.
106. Malviya S, Voepel-Lewis T, Eldevik OP, Rockwell DT, Wong JH, Tait AR. Sedation and general anaesthesia in children undergoing MRI and CT: adverse events and outcomes. *Br J Anaesth* 2000;84:743-8.
107. Mason KP, Turner DP, Houle TT, Fontaine PJ, Lerman J. Hemodynamic response to fluid management in children undergoing dexmedetomidine sedation for MRI. *AJR American journal of roentgenology* 2014;202:W574-9.
108. Mason KP, Zurakowski D, Zgleszewski S, Prescilla R, Fontaine PJ, Dinardo JA. Incidence and predictors of hypertension

- during high-dose dexmedetomidine sedation for pediatric MRI. *Paediatr Anaesth* 2010;20:516-23.
109. Merola C, Albarracin C, Lebowitz P, Bienkowski RS, Barst SM. An audit of adverse events in children sedated with chloral hydrate or propofol during imaging studies. *Paediatr Anaesth* 1995;5:375-8.
 110. Nguyen MT, Greenberg SB, Fitzhugh KR, Glasier CM. Pediatric imaging: sedation with an injection formulation modified for rectal administration. *Radiology* 2001;221:760-2.
 111. Ronchera-Oms CL, Casillas C, Marti-Bonmati L, et al. Oral chloral hydrate provides effective and safe sedation in paediatric magnetic resonance imaging. *J Clin Pharm Ther* 1994;19:239-43.
 112. Sanborn PA, Michna E, Zurakowski D, et al. Adverse cardiovascular and respiratory events during sedation of pediatric patients for imaging examinations. *Radiology* 2005;237:288-94.
 113. Jhaveri AP, Bale A, Lovick N, et al. The benefit and burden of cancer screening in Li-Fraumeni syndrome: a case report. *Yale J Biol Med* 2015;88:181-5.
 114. Lammens CR, Bleiker EM, Aaronson NK, et al. Regular surveillance for Li-Fraumeni Syndrome: advice, adherence and perceived benefits. *Fam Cancer* 2010;9:647-54.
 115. McBride KA, Ballinger ML, Schlub TE, et al. Psychosocial morbidity in TP53 mutation carriers: is whole-body cancer screening beneficial? *Fam Cancer* 2017;16:423-32.
 116. Ross J, Bojadzieva J, Peterson S, et al. The psychosocial effects of the Li-Fraumeni Education and Early Detection (LEAD) program on individuals with Li-Fraumeni syndrome. *Genet Med* 2017;19:1064-70.
 117. Nakano Y, Tsunematsu Y, Yamazaki F, et al. Pediatric patients with cancer predisposition in Japan: Results of a questionnaire survey. *Pediatr Blood Cancer* 2019:e27937.
 118. Tsunematsu Y. Ethical legal and social implication of familial tumor. *Nippon Rinsho* 2015;73:594-600.

研究組織

ガイドライン作成委員会

熊本 忠史	国立がん研究センター 中央病院小児腫瘍科	高木 正稔	東京医科歯科大学大学院 医歯薬総合研究科 発生発達病態学講座
恒松 由記子	順天堂大学医学部 小児科学講座	服部 浩佳	名古屋医療センター 臨床研究センター
中野 嘉子	大阪市立大学大学院 医学系研究科 医学部ゲノム免疫学	宮坂 実木子	国立成育医療研究セン ター 小児放射線診断 科
田村 智英子	FMC 東京クリニック 医療情報遺伝カウンセ リング部	野崎 太希	聖路加国際大学 聖路加国際病院 放射線診断科
田代 志門	東北大学大学院 文学研究科社会学研究 室	滝田 順子	京都大学大学院医学研 究科 発達小児科学 長良医療センター 第二小児科・ 再生医療研究室

文献レビュー委員会

濱島 ちさと	帝京大学 医療技術学 部看護学科	船戸 道德	東北医科薬科大学医学 部 医療管理学教室
寺澤 晃彦	藤田医科大学医学部 救急総合内科	伊藤 道哉	国立成育医療研究セン ター 臨床研究センタ ー生命倫理研究室・小児 慢性特定疾病情報室
山崎 文登	慶應義塾大学医学部 小児科	掛江 直子	千葉大学大学院医学研 究院 小児外科学
片山 貴文	兵庫県立大学 看護学部統計・情報科	菱木 知郎	北海道大学医学部 小児科

ガイドライン作成協力者

中川原 章	佐賀国際重粒子線がん 治療財団	平林 真介	国立がん研究センター 中央病院骨軟部腫瘍科
金子 安比古	埼玉県立がんセンター 血液内科	森 智章	札幌医科大学 遺伝医 学
鈴木 茂伸	国立がん研究センター 中央病院眼腫瘍科	櫻井 晃洋	千葉大学大学院医学研 究院 小児病態学
川井 章	国立がん研究センター 骨軟部腫瘍科	藤井 克則	埼玉医科大学総合医療 センター ブレストケ ア科
田尻 達郎	京都府立医科大学 医学(系)研究科(研究 院)	矢形 寛	岡山大学大学院医歯薬 総合研究科 小児医科
真部 淳	北海道大学医学部 小児科	嶋田 明	

檜山 英三	学 広島大学大学院医系科 学研究科 外科学	中島 健	がん研有明病院 遺伝診療部
村松 秀城	名古屋大学医学部 小児科	中山 佳子	信州大学医学部 小児医学教室
矢尾 正祐	横浜市立大学大学院医 学研究科 泌尿器科学	樋口 明子	がんの子どもを守る会
堤 正好	エスアールエル	近藤 博子	がんの子どもを守る会
川久保 尚徳	国立がん研究センター 中央病院小児腫瘍外科	片山 麻子	がんの子どもを守る会
吉田輝彦	国立がん研究センター 中央病院遺伝診療部		